













JAPANESE PATENT OFFICE

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

2001192973 A

(43) Date of publication of application: 17.07.2001

(51) Int. CI

D06M 15/643

C08G 77/388, C08L 83/08

// D06M101:32

(21) Application number:

2000329343

(22) Date of filing:

27.10.2000

(30) Priority:

29.10.1999 JP 11309033

SILICONE CO LTD

(72) Inventor:

OSANAWA TSUTOMU

ONA ISAO

(71) Applicant: DOW CORNING TORAY

TAKIMOTO TADASHI

(54) TREATING AGENT COMPOSITION FOR POLYESTER FIBER

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a treating agent composition for polyester fiber, capable of imparting an extremely superior feeling to a polyester fiber, especially a wadding made of the polyester fiber.

SOLUTION: This treating agent composition for polyester fiber is characterized by an aqueous emulsion comprising (A) an amino group-containing organopolysiloxane terminated by alkoxy groups at both terminals of the molecular chain, (B) an amino group-containing organopolysiloxane terminated by silanol groups at both terminals of the molecular chain, (C) a nonionic surfactant and (D) water.

COPYRIGHT: (C)2001, JPO

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2001-192973 (P2001-192973A)

(43)公開日 平成13年7月17日(2001.7.17)

(51) Int.Cl.7	識別記号	F I	テーマコート ゙(参考)
D 0 6 M 15/643		D 0 6 M 15/643	
C 0 8 G 77/388		C 0 8 G 77/388	
C08L 83/08		C 0 8 L 83/08	
// D 0 6 M 101:32		D 0 6 M 101: 32	

審査請求 未請求 請求項の数3 OL (全 9 頁)

(21)出願番号	特顧2000-329343(P2000-329343)	(71)出顧人	000110077
			東レ・ダウコーニング・シリコーン株式会
(22)出願日	平成12年10月27日(2000.10.27)		社
			東京都千代田区丸の内一丁目1番3号
(31)優先権主張番号	特顧平11-309033	(72)発明者	長縄 努
(32)優先日	平成11年10月29日(1999.10.29)		千葉県市原市千種海岸2番2 東レ・ダウ
(33)優先権主張国	日本 (JP)		コーニング・シリコーン株式会社研究開発
			本部内
		(72)発明者	小名 功
			千葉県市原市千種海岸2番2 東レ・ダウ
			コーニング・シリコーン株式会社研究開発
			本部内

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ポリエステル繊維処理剤組成物

(57) 【要約】

【課題】 ポリエステル繊維、特には、ポリエステル繊維製詰め綿に対して、極めて優れた風合いを付与し得るポリエステル繊維処理剤組成物を提供する。

【解決手段】 (A)分子鎖両末端がアルコキシ基で封鎖されたアミノ基含有オルガノポリシロキサン、(B)分子鎖両末端がシラノール基で封鎖されたアミノ基含有オルガノポリシロキサン、(C)非イオン界面活性剤および(D)水からなる水性エマルジョンであることを特徴とするポリエステル繊維処理剤組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (A) 一般式:

(式中、Rは炭素原子数 $1\sim20$ の置換もしくは非置換の一価炭化水素基であり、 R^1 は炭素原子数 $1\sim10$ の二価炭化水素基であり、 R^2 および R^3 は水素原子または炭素原子数 $1\sim20$ の置換もしくは非置換の一価炭化水素基であり、Aは炭素原子数 $1\sim20$ のアルキル基である。mおよび n は 1 以上の整数であり、a は $0\sim5$ の整数である。)で示されるアミノ基含有オルガノポリシロキサン、(B)一般式:

[
$$\{\text{H}: 2\}$$
]

R
R
|
|
|
HO-(SIO)_x(SIO)_y-H
|
|
R
R¹-(NCH₂CH₂)_s-NH-R²
|
R³

(式中、Rは炭素原子数 $1\sim20$ の置換もしくは非置換の一価炭化水素基であり、 R^1 は炭素原子数 $1\sim10$ の二価炭化水素基であり、 R^2 および R^3 は水素原子または炭素原子数 $1\sim20$ の置換もしくは非置換の一価炭化水素基である。xおよびyは 1以上の整数であり、aは $0\sim5$ の整数である。y0、で示されるアミノ基含有オルガノポリシロキサン、(A)成分と(B)成分の比率は重量比で(1:0.1)~(1:10)(C)非イオン界面活性剤および(D)水からなる水性エマルジョンであることを特徴とするポリエステル繊維処理剤組成物。

【請求項2】 ポリエステル繊維製詰め綿用処理剤組成物である請求項1記載のポリエステル繊維処理剤組成物。

【請求項3】 (A) 成分が、一般式: 【化3】

(式中、Rは前記どおりであり、pは1以上の整数である。)で示されるジオルガノシランもしくはジオルガノポリシロキサンと、一般式:

【化4】

(式中、R, R^1 , R^2 , R^3 , Aおよびaは前記どおりである。)で示されるオルガノアルコキシシランとを反応させてなるものであり、(B) 成分が、一般式:

(式中、Rおよびpは前記どおりであり、qは3以上の整数である。) で示されるジオルガノシロキサンもしくはジオルガノシランと、一般式:

(式中、R, R¹, R², R³, Aおよびaは前記どおりである。)で示されるオルガノアルコキシシランの加水分解縮合物とを塩基性触媒存在下で反応させてなるものである、請求項1記載のポリエステル繊維処理剤組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明はポリエステル繊維処理剤組成物に関する。詳しくはポリエステル繊維に平滑性、反発性、圧縮回復性、耐ヘタリ性などの特性を付与し得るポリエステル繊維処理剤組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】ポリエステル繊維は、ナイロン、アクリル、ポリ塩化ビニル、ポリプロピレンからなる繊維と比較して、圧縮弾性率が高く圧縮回復性に優れているため、布団綿、枕、クッション、縫いぐるみ等の詰め綿用ステープルファイバーに好適とされ、広く使用されている。従来、このポリエステル繊維を、アミノ基含有アルコキシシランやエポキシ基含有アルコキシシランなどのオルガノアルコキシシランを含む組成物で処理することにより、柔軟性、平滑性、並びに反発性、圧縮回復性などの特性を付与して羽毛や獣毛様の風合を付与する方法が知られている(特開昭49-133698号公報、特別60-48293号公報、特開昭58-21458

20

3

5号公報、特開昭62-41379号公報参照)。しかしこれらの方法においては、各種アルコキシシランから発生するアルコールが作業環境を汚染したり、火災を引き起こす恐れがある等の問題点があった。また、ポリエステル繊維をアミノ基含有ポリシロキサンとエポキシ基含有ポリシロキサンの混合物により処理する方法が提案されている(特公昭48-17514号公報、特開平5-59673号公報参照)。しかしこの方法では、目的とする効果を得るために高温での加熱処理が必要であり、ポリエステル繊維の劣化を引き起こすことがある等の問題点があった。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明者らは、上記問題点を解消するために鋭意検討した結果、本発明に到達した。すなわち、本発明の目的は、ポリエステル繊維、特には、ポリエステル繊維製詰め綿に対して、極めて優れた風合いを付与し得るポリエステル繊維処理剤組成物を提供することにある。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明は、(A) 一般 式:

(式中、Rは炭素原子数 $1\sim 20$ の置換もしくは非置換の一価炭化水素基であり、 R^1 は炭素原子数 $1\sim 10$ の二価炭化水素基であり、 R^2 および R^3 は水素原子または炭素原子数 $1\sim 20$ の置換もしくは非置換の一価炭化水素基であり、Aは炭素原子数 $1\sim 20$ のアルキル基である。mおよびnは1以上の整数であり、aは $0\sim 5$ の整数である。)で示されるアミノ基含有オルガノポリシロキサン、(B) 一般式:

(式中、Rは炭素原子数 $1\sim20$ の置換もしくは非置換の一価炭化水素基であり、 R^1 は炭素原子数 $1\sim10$ の二価炭化水素基であり、 R^2 および R^3 は水素原子または炭素原子数 $1\sim20$ の置換もしくは非置換の一価炭化水素基である。x およびy は 1 以上の整数であり、a は 0

~5の整数である。)で示されるアミノ基含有オルガノポリシロキサン、(A)成分と(B)成分の比率は重量比で(1:0.1)~(1:10)(C)非イオン界面活性剤および(D)水からなる水性エマルジョンであることを特徴とするポリエステル繊維処理剤組成物に関する。

[0005]

【発明の実施の形態】本発明組成物に使用される(A)成分のアミノ基含有オルガノポリシロキサンは、ポリエステル繊維に耐久性や反発性を付与するために必須とされる成分である。即ち、本成分のオルガノポリシロキサンが両末端のアルコキシ基の縮合反応によって高分子量化し、その結果、ポリエステル繊維に絡み付いて耐久性や反発性を向上させる。この(A)成分は、一般式:

で示される。上式中、Rは炭素原子数1~20の置換も しくは非置換の一価炭化水素基であり、具体例として は、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、オク チル基,デシル基,ドデシル基,テトラデシル基等の飽 和脂肪族炭化水素基;ビニル基,アリル基等の不飽和脂 肪族炭化水素基;シクロペンチル基,シクロヘキシル基 等の飽和脂環式炭化水素基;フェニル基、トリル基、ナ フチル基等の芳香族炭化水素基;およびこれらの基の水 素原子が部分的にハロゲン原子またはエポキシ基等を含 有する有機基で置換された基を挙げることができる。こ のRは同一であっても異なっていても良いが、メチル基 が最も一般的である。R1は炭素原子数1~10の二価 炭化水素基であり、具体例としては、エチレン基、プロ ピレン基,ブチレン基等のアルキレン基;フェニレン基 等のアリーレン基が挙げられるが、これらの中でもエチ レン基またはプロピレン基が最も一般的である。R²お よびR3は水素原子または炭素原子数1~20の置換も 40 しくは非置換の一価炭化水素基であり、一価炭化水素基 の具体例としては前記Rと同様の基を挙げることができ る。このR²およびR³は同一であっても異なっていても 良い。Aは炭素原子数1~20のアルキル基であり、メ チル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、オクチル 基、デシル基、ドデシル基、テトラデシル基が例示され る。mおよびnは1以上の整数であり、その上限は特に 制限されないが、柔軟性、平滑性、圧縮回復性を付与す るためには、上記オルガノポリシロキサンの25℃にお ける動粘度が50mm²/s以上になる値であることが 好ましく、動粘度が300~30,000mm²/sの範

20

5

囲となる値がより好ましい。 a は 0 ~ 5 の整数であるが、0 または 1 が一般的である。また、上記一般式において、シロキサン単位の結合状態はブロック結合、ランダム結合のどちらでもよい。このような(A)成分のアミノ基含有オルガノポリシロキサンの代表的な製造方法としては、一般式:

【化10】

(式中、Rは前記どおりであり、pは1以上の整数である。)で示されるジオルガノシランもしくはジオルガノ ポリシロキサンと、一般式:

(式中、R、R¹、R²、R³、Aおよびaは前記どおりである。)で示されるオルガノアルコキシシランとを反応させる方法が挙げられる。ここで使用されるジオルガノポリシロキサンの具体例としては、25 ℃における動粘度が $10\sim30,000$ mm²/s であり、両末端が水酸基により封鎖されたジメチルポリシロキサンが挙げられる。オルガノアルコキシシランの具体例としては、 $N-\beta-(P$ ミノエチル) $-\gamma-P$ ミノプロピルメチルジメトキシシランが挙げられる。反応方法の具体例としては、上記ジオルガノポリシロキサンとオルガノアルコキシシランを加熱下で反応させる方法や、または、これらを塩基性触媒を用いて加熱下で反応させた後、酸を用いて塩基性触媒を中和する方法が挙げられる。塩基性触媒の具体例としては、水酸化カリウム,水酸化ナトリウムが挙げられる。

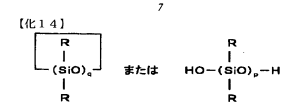
【0006】このような(A)成分のアミノ基含有オルガノポリシロキサンとしては、下記式で示される化合物が例示される。

【化12】

【0007】本発明組成物に使用される(B)成分のアミノ基含有オルガノポリシロキサンは、ポリエステル繊維に対して優れた平滑性と柔軟性を付与するために必須とされる成分であり、本成分のオルガノポリシロキサン中の水酸基の一部が(A)成分中のアルコキシ基と反応することにより、反発特性をより一層向上させる。この(B)成分は、一般式:

40 で示される。上式中、R, R¹, R², R³およびaは前記と同じである。xおよびyは1以上の整数であり、その上限は特に制限されないが、柔軟性、平滑性、圧縮回復性を付与するためには、上記オルガノポリシロキサンの25℃における動粘度が50mm²/s以上になる値であることが好ましく、動粘度が300~30,000mm²/sの範囲となる値がより好ましい。また、上記一般式において、シロキサン単位の結合状態はブロック結合、ランダム結合のどちらでもよい。このような

(B) 成分のアミノ基含有オルガノポリシロキサンの代 50 表的な製造方法としては、一般式:



(式中、Rおよびpは前記どおりであり、qは3以上の整数である。) で示されるジオルガノシロキサンもしくはジオルガノシランと、一般式:

(式中、R, R¹, R², R³, Aおよびaは前記どおりである。)で示されるオルガノアルコキシシランの加水分解縮合物とを塩基性触媒存在下で反応させる方法が挙げられる。ここで使用されるジオルガノシロキサンの具体例としては、ヘキサメチルトリシクロシロキサン,両末端が水酸基により封鎖されたジメチルポリシロキサンが挙げらる。アルコキシシランの加水分解縮合物の具体例としては、Nー β -(アミノエチル)- γ -アミノプロピルメチルジメトキシシランを過剰の水で加水分解したシラノール基を含有する加水分解縮合物が挙げられる。塩基性触媒の具体例としては、水酸化カリウム,水酸化ナトリウム,水酸化リチウムが挙げられる。この反応は、通常、加熱下で行われ、終了後は酸を用いて塩基性触媒を中和することが好ましい。

【0008】このような(B)成分のアミノ基含有オルガノポリシロキサンとしては、下記式で示される化合物が例示される。

【化16】

【0009】本発明では、上記した(A)成分と(B)成分のアミノ基含有オルガノポリシロキサンを併用することによって所期の効果が達成される。(A)成分と(B)成分の配合比率は、重量比で(1:0.1)~(1:10)となる範囲である。

【0010】本発明組成物に使用される(C)成分の非 イオン界面活性剤は、上記(A)成分および(B)成分 を水中に分散させて水性エマルジョンにするための成分 である。具体例としては、ラウリル基、セチル基、ステ アリル基、トリメチルノニル基等のアルキル基を有する 30 ポリオキシエチレンアルキルエーテル類やポリオキシエ チレンポリオキシプロピレンアルキルエーテル類:ノニ ルフェニル基、オクチルフェニル基等のアルキルフェニ ル基を有するポリオキシエチレンアルキルフェニルエー テル類;ステアリン酸、オレイン酸などの脂肪酸に酸化 エチレンを付加重合させたポリエチレングリコール脂肪 酸エステル類;ポリオキシエチレングリセリン脂肪酸エ ステル類、ポリグリセリン脂肪酸エステル類を挙げるこ とができる。この(C)成分は、一種類のみの使用であ っても良いし、2種類以上を組み合わせて使用しても良 40 い。またその配合量は、(A) 成分と(B) 成分の合計 100重量部に対して3~30重量部が好ましい。

【0011】本発明組成物に使用される(D)成分の水は、上記(A)成分、(B)成分および(C)成分の分散媒である。その配合量は、本発明組成物が水性エマルジョンとなり得る量であればよいが、(A)成分、

(B) 成分および(C) 成分の合計100重量部に対して50~2,000重量部の範囲であることが好ましい。

【0012】本発明組成物を製造するには、(A)成分50 および(B)成分を別々に(C)成分の非イオン界面活

20

10

性剤を用いて乳化した後、この2種類のエマルジョンを 混合してもよく、また、(A)成分と(B)成分を混合 後、(C)成分の非イオン界面活性剤で乳化してもよ い。製造装置としては、ホモミキサー、ホモジナイザ

ー、プロペラ型攪拌機、ラインミキサー、コロイドミル などの乳化機が使用できる。

【0013】本発明組成物は上記(A)成分~(D)成 分からなる水性エマルジョンであるが、必要に応じて、 カチオン性界面活性剤、帯電防止剤、非シリコーン系の 有機系柔軟剤、ジアルキルポリシロキサン類、他のオル ガノアルコキシシラン類またはその部分加水分解物、防 腐剤、防黴剤等を併用することが可能である。但し、こ **こでいうジアルキルポリシロキサンとは、25℃におけ** る動粘度が50~5,000,000mm²/sの範囲の ものであり、動粘度が 5,000,000 mm²/s を越 えるような高重合度のオルガノポリシロキサンは含まれ ない。また、(A)成分や(B)成分中のアミノ基に起 因する黄変が問題となる場合は、有機酸またはその酸無 水物やエポキシ化合物等のアミノ基と反応可能な化合物 を用いて黄変を低減させることが可能である。

【0014】本発明組成物を用いてポリエステル繊維を 処理するには、本発明組成物を適切な濃度まで水で希釈 した後、浸せき法、スプレー法、ロール法などによりポ リエステル繊維のステープルファイバー、トウ、糸、織 物、編物あるいは不織布に付着させ、次いで、120~ 180℃の温度で乾燥および熱処理を行えばよい。ポリ エステル繊維に対する本発明組成物の付着量は、本発明 組成物の固形分として0.1~3.0重量%となるよう な量が好適である。

[0015]

【実施例】以下、本発明を実施例によって詳しく説明す る。実施例中、部とあるのは重量部を意味し、動粘度は*

1 ı CH2 CH_a CH2CH2CH2NHCH2CH2NH2 CH, CH₂

NHCH2CH2NH2

で示される動粘度 2 4 0 0 mm² / s のアミノ基含有ポ リオルガノシロキサンA-2を合成した。

【合成例3】○アミノ基含有ポリオルガノシロキサンB - 1 の合成

動粘度100mm2/sの両末端水酸基封鎖ジメチルポ リシロキサン990gと、 $N-\beta-$ (アミノエチル)-アーアミノプロピルメチルジメトキシシランを過剰の水 で加水分解した加水分解縮合物10gを1リットルの反 応容器に仕込み、これらを撹拌しながら80℃に昇温し *25℃における値である。

[0016]

【合成例1】〇アミノ基含有ポリオルガノシロキサンA - 1 の合成

動粘度100mm²/sの両末端水酸基封鎖ジメチルポ リシロキサン950gと、N-B-(アミノエチル)r-アミノプロピルメチルジメトキシシラン50gを1リットルの反応容器に仕込み、これらを撹拌しながら8 0℃に昇温した後、50重量%の水酸化カリウム水溶液 を 0.3 g 加えた。その後、窒素を 200 m l / 分の流 量で液中に浸した細管より流しつづけながら、水および メタノールを除去するために、反応混合物を80℃、6 0mmHgの減圧下に6時間保持した。次いで、酢酸を 0.2 g加えて中和して、平均式:

で示される動粘度3950mm2/sのアミノ基含有ポ リオルガノシロキサンA-1を合成した。

[0017]

【合成例2】○アミノ基含有ポリオルガノシロキサンA - 2 の合成

動粘度2200mm²/sの両末端水酸基封鎖ジメチル ポリシロキサン984gと $N-\beta-$ (アミノエチル) - γ -アミノプロピルメチルジメトキシシラン16gを1リットルの反応容器に仕込み、これらを窒素雰囲気下に 30 撹拌しながら100℃に昇温して3時間反応させて、平 均式:

【化18】

た後、50重量%の水酸化カリウム水溶液を0.3g加 えた。その後、窒素を200m1/分の流量で液中に浸 した細管より流しつづけながら、反応混合物を80℃に て6時間保持した。次いで、酢酸を0.2g加えて中和 して、平均式:

【化19】

50

//
CH₃ CH₃
| | |
HO(SiO)₄₉₀(SiO)₁H
| | |
CH₂ CH₂CH₂-NH-CH₂CH₂NH₂

で示される動粘度 $1 4 0 0 \text{ mm}^2 / \text{s}$ のアミノ基含有ポリオルガノシロキサンB - 1 を合成した。

[0019]

【合成例4】○アミノ基含有ポリオルガノシロキサンB-2の合成

オクタメチルテトラシクロシロキサン980g、 $N-\beta$ - (アミノエチル) $-\gamma$ - アミノプロピルメチルジメトキシシランを過剰の水で加水分解した加水分解縮合物20gおよび50重量%の水酸化カリウム水溶液0.3gを1リットルの反応容器に仕込み、これらを撹拌しながら140℃に昇温した後、140℃にて2時間保持した。次いで、酢酸を0.2g加えて中和して、平均式:

で示される動粘度 $1 4 0 0 \text{ mm}^2 / \text{ s}$ のアミノ基含有ポリオルガノシロキサンB - 2 を合成した。

[0020]

【合成例5】○アミノ基含有ポリオルガノシロキサンC の合成

オクタメチルテトラシクロシロキサン940g、 $N-\beta$ - (アミノエチル) $-\gamma$ - アミノプロピルメチルジメトキシシランを過剰の水で加水分解した加水分解縮合物20g、動粘度 $10\,\mathrm{mm}^2/\mathrm{s}$ のトリメチルシロキシ基封鎖ポリジメチルシロキサン40gおよび50 重量%の水酸化カリウム水溶液0.3 gを1 リットルの反応容器に仕込み、これらを撹拌しながら140 $\mathbb C$ に昇温した後、140 $\mathbb C$ にて 2 時間保持した。次いで、酢酸を0.2 g加えて中和して、平均式:

で示される動粘度 $800 \text{ mm}^2 / \text{s}$ のアミノ基含有ポリオルガノシロキサン C を合成した。

[0021]

【実施例1~4】合成例1で得たアミノ基含有ポリオル ガノシロキサンA-1を300gと非イオン界面活性剤 としてポリオキシエチレン(6モル)ラウリルエーテル 40gをホモミキサーにより660gの水中に乳化分散 させて、エマルジョンA-1を調製した。同様にして、 合成例2~5で得たアミノ基含有ポリオルガノシロキサ 10 ンA-2, B-1, B-2 およびCについても乳化分散 して、エマルジョンA-2, B-1, B-2およびCを 得た。このようにして調製した各エマルジョンを表1に 示した配合比率で混合してポリエステル繊維処理剤組成 物を調製した。得られた組成物を、繊度6デニール、繊 維長65mmのポリエステル製の布団綿用ステープルフ ァイバーに、アミノ基含有ポリオルガノシロキサンの付 着量が0.5重量%になるようにスプレーで吹き付けた 後、室温で乾燥した。次いで、150℃で5分間の加熱 処理を施した。このように処理したポリエステル製布団 20 綿を解繊して [TEXTEST社製LABORMIXE R]、重ね布団綿を作成した。次いで、JIS-L-2 001に規定する測定方法に準じて、かさ高性 (m1/ g)、圧縮率(%)、回復率(%)を測定した。また、 布団綿の風合いについては、手による触感により、以下 のように評価した。これらの評価結果を表1に示した。 ◎:極めて柔軟性と平滑性に富んだ羽毛様の風合いであ った。

○:柔軟性と平滑性を有する風合いであった。

 Δ :やや素硬で、柔軟性と平滑性にやや劣る風合いであった。

×:素硬で、柔軟性と平滑性に劣る風合いであった。 【0022】

【比較例 $1 \sim 5$ 】実施例1で調製したエマルジョンA - 1, B - 1, B - 2およびCをそれぞれ単独で使用して、実施例1と同様にしてポリエステル製の布団綿用ステープルファイバーを処理し、重ね布団綿を作成した。得られた布団綿のかさ高性($m \mid /g$)、圧縮率(%)、回復率(%)および風合いを実施例1と同様にして測定し、これらの評価結果を表1に示した。また、40 未処理の布団綿の評価結果を比較例5として併記した。

[0023]

【表1】

								4	
	実施例			比較例					
	7	2	3	4	1	2	3	4	5
エマルジョンA-1	50	_	50	_	100		_		_
エマルジョンA-2	_	50	_	50	-	-	-	_	_
エマルジョンBー1	50	50	-	_	_	100	_	_	-
エマルジョンB-2	_	_	50	50	_	_	100	_	-
エマルジョンC	_	-	-	_ '	-	-	-	100	_
かさ高性 (m I / g)	118	115	118	114	118	101	103	100	90
圧縮率 (%)	85	83	85	84	85	72	75	69	49
回復率 (%)	94	93	94	94	93	88	88	89	85
風合い	⊚~ ○	⊚~ O	0	0	Δ	Ο~Δ	Ο~Δ	Δ	×

[0024]

【実施例 $5 \sim 7$ 】実施例 1 で調製したエマルジョンA -1 、A-2 およびB-1 を表 2 に示した配合比率で混合して、ポリエステル繊維処理剤組成物を調製した。得られた組成物を用いて、実施例 1 と同様にしてポリエステル製の布団綿用ステープルファイバーを処理し、重ね布団綿を作成した。得られた布団綿のかさ高性(m1/g)、圧縮率(%)、回復率(%)および風合いを実施例 1 と同様にして測定し、これらの評価結果を表 2 に示した。

[0025]

*【比較例6~9】実施例1で調製したエマルジョンA-1、A-2、B-1およびCを表2に示した配合比率で混合して、ポリエステル繊維処理剤組成物を調製した。得られた組成物を用いて、実施例1と同様にしてポリエステル製の布団綿用ステープルファイバーを処理し、重20 ね布団綿を作成した。得られた布団綿のかさ高性(m1/g)、圧縮率(%)、回復率(%)および風合いを実施例1と同様にして測定し、これらの評価結果を表2に示した。

【0026】 【表2】

- 1			·	120 2			
	実施例			比較例			
	5	6	7	6	7	8	9
エマルジョンA-1	20	80	_	5	95		_
エマルジョンAー2	_	-	80	-	_	5	5
エマルジョンB-1	80	20	20	95	5	95	
エマルジョンC	_				_		95
かさ高性(mi/g)	116	117	117	105	115	101	100
圧縮率(%)	84	85	85	75	83	72	70
回復率(%)	94	94	94	89	93	88	88
風合い	0	@~O	@~O	Δ	Δ	Ο~Δ	Δ

[0027]

【実施例8】合成例1で得たアミノ基含有ポリオルガノシロキサンA-1を150g、合成例3で得たアミノ基含有ポリオルガノシロキサンB-1を150g、非イオン界面活性剤としてポリオキシエチレン(6モル)ラウリルエーテル40gを、ホモミキサーにより660gの水中に乳化分散させて、ポリエステル繊維処理剤組成物を調製した。得られた組成物を用いて、実施例1と同様にしてポリエステル製の布団綿用ステープルファイバーを処理し、重ね布団綿を作成した。得られた布団綿の平滑性および反発性を手による触感により評価したところ、極めて平滑性と反発性に富んだ羽毛様の風合いであ

った。

[0028]

【実施例9】合成例1で得たアミノ基含有ポリオルガノシロキサンA-1を150g、合成例4で得たアミノ基含有ポリオルガノシロキサンB-2を150g、非イオン界面活性剤としてポリオキシエチレン(6モル)ラウリルエーテル40gを、ホモミキサーにより660gの水中に乳化分散させて、ポリエステル繊維処理剤組成物を調製した。得られた組成物を用いて、実施例1と同様にしてポリエステル製の布団綿用ステープルファイバーを処理し、重ね布団綿を作成した。得られた布団綿の平50 滑性および反発性を手による触感により評価したとこ

ろ、極めて平滑性と反発性に富んだ羽毛様の風合いであった。

[0029]

【比較例10】動粘度が7、000,000mm²/sの両末端トリメチルシリル基封鎖ジメチルポリシロキサン150gとイソパラフィン250gの混合溶解物に、ポリオキシエチレン(6モル)ラウリルエーテル40gを加えて、これらをプラネタリーミキサーを用いて水560gに乳化分散させて、エマルジョンDを調製した。このエマルジョンDと実施例9で得た組成物とを1:1の割合で混合して、ポリエステル繊維処理剤組成物を割した。得られた組成物を用いて、実施例1と同様にしてポリエステル製の布団綿用ステープルファイバーを処理し、重ね布団綿を作成した。得られた布団綿の平滑性および反発性を手による感触により評価したところ、実施例9で得られた布団綿と比較して平滑性、反発性が低く、十分な風合いを有するものではなかった。

[0030]

【発明の効果】本願請求項1のポリエステル繊維処理剤組成物は、上記した(A)成分と(B)成分の2種類のアミノ基含有オルガノポリシロキサンを併用しているが故に、ポリエステル繊維に良好な柔軟性、平滑性、反発性を付与することができるという特徴を有する。このため本発明組成物で処理されたポリエステル繊維製詰め綿から作られた布団綿は、羽毛様の優れた風合いを有するという利点を有する。特に、本願請求項3のポリエステル繊維処理剤組成物は、上記した製造方法による(A)成分と(B)成分の2種類のアミノ基含有オルガノポリシロキサンを併用しているので、より優れた柔軟性、平滑性、反発性をポリエステル繊維に付与することができる。そしてこのような本発明組成物で処理されたポリエステル繊維製詰め綿から作られた布団綿は、羽毛様のさらに優れた風合いを有するという利点を有する。

16

フロントページの続き

(72) 発明者 瀧本 正

千葉県市原市千種海岸2番2 東レ・ダウ コーニング・シリコーン株式会社研究開発 本部内